2002338466 A Page 1 of 2



(11) Publication number: 200.

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **2002061580**

(51) Intl. Cl.: A61K 31/506 A61K 31/4985 A61K 31/5377 A61K 31/538 A61P 1/00 A61P 3/10 A61P 9 11/00 A61P 15/10 A61P 43/0

(71) Applicant: TANABE SEIYAKU CO

MATSUKI KENJI OMORI KENJI

(72) Inventor: YAMADA KOICHIRO

(22) Application date: **07.03.02**

(30) Priority:

15.03.01 JP 2001073385

(43) Date of application publication:

(84) Designated contracting states:

27.11.02

YOSHIKAWA KOHEI

(74) Representative:

(54) MEDICINAL COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a medicinal composition useful as a prophylactic or therapeutic agent of penile impotentia erigendi or the like because of exhibiting excellent selective PDE V (cGMPspecific phosphodiesterase)-inhibiting activities.

SOLUTION: This medicinal composition contains an aromatic nitrogen- containing six-membered ring compound represented by general formula (I) [wherein, ring A is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; R1 is a lower alkyl group which may be substituted, a group represented by the formula: -NH-Q-R3 (wherein, R3 is a nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted; and

Q is a lower alkylene group or a single bond) or a group represented by the formula: -NH-R4 (wherein, R4 is a cycloalkyl group which may be substituted); R2 is an aryl group which may be substituted; one of Y and Z is a group represented by the formula: =CH-, and the other is a group represented by the formula: =N-] or a pharmacologically acceptable salt thereof as an active ingredient.

COPYRIGHT: (C)2003,JPO

識別記号

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-338466 (P2002-338466A)

テーマコート*(参考)

(43)公開日 平成14年11月27日(2002.11.27)

A61K 3	1/506			A 6	1K 3	31/506			4 C 0 5 0
3	1/4985				3	1/4985			4 C 0 6 3
31/519 31/5377 31/538		•		31/519			4 C 0 6 5		
		•			9	31/5377 31/538		4 C 0 7 2	
					3				4C086
		鲁查	を結 え	未辦求	块值	異の数24	OL	(全 53 頁)	最終質に続く
(21)出職番号		特職2002-61580(P2002-61580)	(71)	出職人	000002956 田辺製業株式会社			
(22)出廣日		平成14年3月7日(2002.3.7)		(72)	大阪府大阪市中央区道修町: (72)発明者 山田 幸一郎				3丁目2番10号
(31)優先権主張番号		特爾2001-73385 (P2001-73385))			埼玉県	南埼玉	郡白岡町新白	岡3丁目34番地
(32) 優先日		平成13年3月15日(2001.3.15)				7			
(33) 優先權主要	国	日本 (JP)		(72)	発明者	松木	健司		
						埼玉県	比企都	滑川町大字羽	尾1093番地5
				(72)	発明者	大森	識司		
				I					

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 優れた選択的PDE V阻害作用を示すため、陰茎勃起不全等の予防・治療薬として有用である医薬組成物を提供する。

【解決手段】 一般式(I)

【化1】

(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式基、R'は置換されていてもよい低級アルキル基、式:
-NH-Q-R'(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基又は式:-NH-R'(式中、R'は置換されていてもよいシクロアルキル基を表す)で示される基、R'は置換されていてもよいアリール基、Y及びZは一方が式:=CH-であり、他方が式:=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合物又はその薬理

的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

弁理士 石津 義則

(74)代理人 100115473

埼玉県さいたま市元町1丁目16番6号

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式(1) 【化1】

C式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式 基、R¹は置換されていてもよい低級アルキル基、式: -NH-Q-R³

(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、 Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基 又は式:

-NH-R*

(式中、R*は置換されていてもよいシクロアルキル基を 表す)で示される基、R*は置換されていてもよいアリー ル基、Y及びZは一方が式:=CH-であり、他方が 式:=N-を表す)で示される芳香族含窒素六貝環化合 物又はその業理的に許容し得る塩を有効成分としてなる 20 医薬組成物。

【請求項2】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

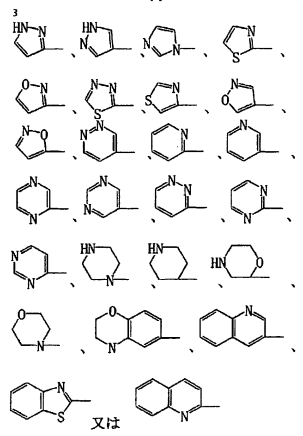
2

で示される 単環式又は二環式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、オキソ基及びアミノ基から選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基、モルホリニル基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、ピリジル基、ピリジルアミノ基及び低級アルキル基置換ピペラジニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、式:-NH-Q-R¹

10 で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基 が、式:



であり、前配の「置換されていてもよい含窒素複素環式 基」の置換基が、低級アルキル基、水酸基置換低級アル ノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカノイル基、 低級アルコキシ基置換低級アルカノイル基及び低級アル コキシ基から選ばれる基であり、R*が水酸基、低級ア ルコキシ基及びビリミジニルオキシ基から選ばれる基で*

*置換されたシクロアルキル基であり、R*が低級アルコ キシ基、ハロゲン原子、シアノ基及びニトロ基から選ば キル基、シアノ基置換低級アルキル基、オキソ基、アミ 30 れる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医 薬組成物。

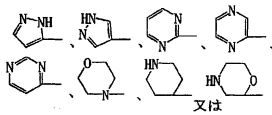
> 【請求項3】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

で示される 単環式又は二環式含窒素複素環式基であ り、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式基」 の置換基が、水酸基置換低級アルキル基及びホルミル基 から選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基で置換 されていてもよい低級アルキル基、式: -NH-Q-R'

で示される基又は式:

40 -NH-R*

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基 が、式:



であり、前記の「置換されていてもよい含窒素複素環式 基」の置換基が、低級アルキル基及びシアノ基置換低級 級アルコキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアル キル基であり、R¹が低級アルコキシ基及びハロゲン原 子から選ばれる基で置換されたフェニル基であり、Yが 式:=N-であり、Zが式:=CH-である請求項1記 載の医薬組成物。

【請求項4】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」の置換基が、(1)低級アルキル 基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホルミル基、 (4)オキソ基、(5)アミノ基、(6)水酸基、(7)低級ア ルコキシカルポニル基、及び(8)(i)ハロゲン原子と低 級アルコキシ基とで置換されたベンジルアミノ基及び (i i)水酸基置換シクロアルキルカルバモイル基で置換 されたピリミジニル基から選ばれる基であり、R1が低 級アルコキシ基、水酸基、モルホリニル基、低級アルキ ルスルホニル基、ジ低級アルキルホスフィノ基、ジ低級 アルキルアミノ基、ビリミジニル基置換低級アルキルア ミノ基、ビリジル基、ビリジルアミノ基及び低級アルキ 30 ル基置換ビベラジニル基から選ばれる基で置換されてい てもよい低級アルキル基、式:

-NH-Q-R'

で示される基又は式:

*-NH-R'

で示される基であり、R'で示される「置換されていて アルキル基から選ばれる基であり、R*が水酸基及び低 10 もよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が 5~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二 環式含窒素複素環式基から選ばれる基であり、前記の 「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の置換基 が、低級アルキル基、水酸基置換低級アルキル基、オキ ソ基、アミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルカ ノイル基及びシアノ基置換低級アルキル基から選ばれる 基であり、R'が水酸基、低級アルコキシ基及びピリミ ジニルオキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアル キル基であり、R'が低級アルコキシ基、ハロゲン原 20 子、シアノ基、ニトロ基、水酸基及び低級アルキル基か ら選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項 1 記 載の医薬組成物。

> 【請求項5】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式: [{£2]

$$\bigcirc N-$$
, $N-$, $N-$, $N-$.

で示される5~6員の単環式含窒素複素環式基又は、 式:

[(13])-, \$O-, \$Oh xiz \$Oh

で示される前記5~8員の単環式含窒素複素環式基に5 ~6員の環が縮合した二環式含窒素複素環式基であり、 R'で示される「置換されていてもよい含質素複素環式 基」の含窒素複素環式基が、式: (1t4)

で示される非芳香族含窒素複素環式基又は、式: [化5]

で示される芳香族含窒素複素環式基である請求項4記載 の医薬組成物。

【請求項6】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水 酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキソ基から 選ばれる基であり、R¹が低級アルコキシ基及びモルホ リニル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級ア ルキル基、式:

-NH-Q-R3

で示される基又は式:

-NH-R1

で示される基であり、R'で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」が、低級アルキル基で置換されていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であり、R'が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基で置換されたシクロアルキル基であり、R'が低級アルコキシ基、ハロゲン原子及びシアノ基から選ばれる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医薬組成 *

*物。

(5)

【請求項7】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式: 【化6】

で示される5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

【化7】

で示される前記5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環 式基に5~6員の芳香族単環式含窒素複素環が縮合した 二環式含窒素複素環式基であり、R¹で示される「置換 されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式 基が、式:

[化8]

で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: 【化9】

り、R[・]が水酸基及び低級アルコキシ基から選ばれる基 30 で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 で置換されたシクロアルキル基であり、R[・]が低級アル 6 記載の医薬組成物。

【請求項8】 環Aが式:

【化10】

で示される基であり、R1が低級アルキル基、低級アルコキシ基置換低級アルキル基、モルホリニル基置換低級アルキル基、モルホリニル基置換低級アルキル基、式:

-NH-Q-R3

ZH NN-

※で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R'が、式:

[{t11]

で示される基であり、R'が、式:

【化12】

で示される基であり、R'が、式:

[113]

で示される基である請求項1記載の医薬組成物。 【請求項9】 環Aで示される「置換されていてもよい 含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5~ 6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環式 含窒素複素環式基であり、前配の「置換されていてもよ い含窒素復素環式基」の置換基が、低級アルキル基、水 酸基置換低級アルキル基、ホルミル基及びオキソ基から 選ばれる基であり、R1が低級アルコキシ基で置換され た低級アルキル基、式:

-NH-Q-R'

で示される基又は式:

-NH-R*

で示される基であり、R³で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換され ていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であ り、R'が水酸基で置換されたシクロアルキル基であ り、R²が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ば れる基で置換されたフェニル基である請求項1記載の医 薬組成物。

【請求項10】 環Aで示される「置換されていてもよ い含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、 式:

(1t14)

で示される基であり、R⁴が式: [{£20]

で示される基であり、R²が式: [化21]

で示される基である請求項1記載の医業組成物。 【闘求項12】 環Aで示される「置換されていてもよ 50 れる基で置換されたフェニル基である請求項] 記載の医

*で示される5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

(化15)

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式: (化16)

で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: (化17]

で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 9記載の医薬組成物。

【請求項11】 環Aが式:

20 [化18]

で示される基であり、R1が低級アルコキシ基で置換さ れた低級アルキル基、式:

30 - NH-Q-R3

で示される基又は式:

-NH-R'

で示される基であり、R'が式:

(4L191

40 い含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、5 ~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二環 式含窒素複素環式基であり、前記の「置換されていても よい含窒素複素環式基」の置換基が水酸基置換低級アル キル基であり、R1が式:

-NH-Q-R'

で示される基であり、R'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」が低級アルキル基で置換され ていてもよい5~6員の単環式含窒素複素環式基であ り、R¹が低級アルコキシ基及びハロゲン原子から選ば

薬組成物。

【請求項 13】 環Aで示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」における含窒素複素環式基が、式:

[{t22]

で示される5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基 又は、式:

[化23]

で示される基であり、R¹で示される「置換されていてもよい含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基が、式: 【化24】



で示される非芳香族単環式含窒素複素環式基又は、式: 【化25】

で示される芳香族単環式含窒素複素環式基である請求項 12記載の医薬組成物。

【請求項14】 環Aが式:

[126]

で示される基であり、R¹が式:

-NH-Q-R'

で示される基であり、R¹が式:

[(127]

で示される基であり、R*が式:

【化28】

で示される基である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項15】 Yが式:=N-であり、Zが式:=C H-である請求項1~14のいずれか1項記載の医薬組成物。

【請求項16】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチルー -イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ 1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ノ)-5-[N-(2-モルホリノエチル)カルバモイル] ンジルアミノ)-5-[N-(2-ビリミジニルメチル)カ 50 ビリミジン; 2-(5,8,7,8-テトラヒドロ-1,7

12

ルバモイル]ビリミジン:2-(6,7-ジヒドロ-5H -ピロロ[3.4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2 -ビリミジニルメチル)カルバモイル]ビリミジン;2-(5.6.7.8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラ ジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベン ジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-メトキシシク ロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン;2-(6,7-ジ ヒドロ-5H-ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル) 10 -4-(3-シアノ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カ ルバモイル]ピリミジン;2-(6,7-ジヒドロー5H -ピロロ[3.4-b]ピリジン-6-イル)-4-(3-シアノー4ーメトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2 ーモルホリノエチル)カルパモイル]ピリミジン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N -(2-モルホリノエチル)カルパモイル]ピリミジン: 2-[(25)-2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニ 20 ル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ) -5-[N-[[(2R)-4-メチル-2-モルホリニル] メチル]カルバモイル]ピリミジン;2-[(25)-2-ヒドロキシメチルー1ーピロリジニル1-4-(3-クロ ロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[[(25) -4-メチル-2-モルホリニル]メチル]カルバモイ ル]ビリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1 -ピロリジニル)-4-(3-クロロー4-メトキシベン ジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメチル)カル パモイル]ピリミジン;2-(4-メチル-3-オキソー 30 1-ピペラジニル)-4-(3-クロロー4-メトキシベ ンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシ シクロヘキシル)カルパモイル]ピリミジン:2-(4-ホルミルー1-ピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルパモイル]ピリミジン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[],2-a] ピラジンー 7 - イル) - 4 - (3 - クロロー4 - メトキシ ベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキ シシクロヘキシル)カルバモイル]ピリミジン:2-[シ 40 スー2,5-ピス(ヒドロキシメチル)-1-ピロリジニ ル]-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ) -5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピ リミジン:2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ [1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミ ジニルメチル)カルパモイル]ピリミジン;2-(5,6, 7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7 -イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ $J_{1} = J_{1} = J_{1} = J_{2} = J_{1} = J_{2} = J_{$

ーナフチリジンー7-イル)-4-(3-クロロー4-メ トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ チル)カルバモイル]ピリミジン;(S)-2-(2-ヒド ロキシメチルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-アセチルピリミジ ン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジ ニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシペンジルアミ ノ)-5-[N-(4-ピリダジニルメチル)カルパモイ ル]ピリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1 - ピロリジニル) - 4 - (3 - クロロ - 4 - x トキシベン 10 ピリミジン; 2 - (5,6,7,8 - テトラヒドロ - 1,7 ジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミジニルメチル)カル バモイル]ピリミジン;(\$)-2-(2-ヒドロキシメチ ルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロー4-メトキ シベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリジルメチル)カ ルバモイル]ビリミジン:(S)-2-[N-(2-ビリミ ジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメチル -1-ピロリジニル]ピラジン;(S)-2-(2-ヒドロ キシメチルー1ーピロリジニル)-4-(3-クロロー4 チル)カルボニル]ピリミジン;2-(5,B,7,8-テト ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-[(4-メチル-2-モルホリニル)メチル]カルバ モイル]ピリミジン;(S)-2-[N-(2-モルホリノ エチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)ピラジン;2-[N-(2-ピリミジニル メチル)カルバモイル]-3-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ)-5-(5,6,7,8-テトラヒドロ イミダゾ[1,2-a]ピラジンー7-1ル)ピラジン; (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル) -4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[(2-メトキシエチル)カルボニル]ピリミジン、(S) -2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4 -(3-クロロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ モイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩 を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項17】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチルー 1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - ピリミジニルメチル)カ ルパモイル]ピリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメ チルー1ーピロリジニル)ー4ー(3-クロロー4ーメト キシベンジルアミノ)-5-[N-(4-ピリミジニルメ チル)カルバモイル]ビリミジン;2-(4-メチル-3 ーオキソー1ーピペラジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トランス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルパモイル]ピリミジン; 2-(4-ホルミル-1-ピペラジニル)-4-(3-ク

ロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(トラ ンス-4-ヒドロキシシクロヘキシル)カルバモイル]ビ リミジン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロイミダゾ [1,2-a]ピラジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ビリミ ジニルメチル)カルバモイル]ピリミジン;2-(5,6, 7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7 -イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミ J) -5 - [N - (2 - モルホリノエチル)カルバモイル]ーナフチリジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メ トキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホリノエ チル)カルバモイル]ビリミジン;(S)-2-(2-ヒド ロキシメチルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(5-ビリミ ジニルメチル)カルバモイル]ビリミジン:(S)-2-[N-(2-ビリミジニルメチル)カルパモイル]-3-(3-クロロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2 -ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル]ピラジン: ーメトキシベンジルアミノ)-5-[(2-モルホリノエ 20 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル) -4-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5 -[(2-メトキシエチル)カルポニル]ピリミジン、(S) -2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4

-(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-

[N-(1,3,5-トリメチル-4-ピラゾリル)カルバ

モイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩

を有効成分としてなる医薬組成物。 【請求項18】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ 30 ンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - ピリミジニルメチル)カ ルバモイル]ビリミジン;(S)-2-(2-ヒドロキシメ チルー1ーピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メト キシベンジルアミノ)-5-IN-(2-モルホリノエチ ル)カルバモイル]ピリミジン;2-(5,6,7,8-テト ラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン-7-イル)-4 -(3-クロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カルバモイル]ピリミジ ン: 2-(5,6,7,8-テトラヒドロー1,7-ナフチ リジン-7-イル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ 40 ンジルアミノ) - 5 - [N - (2 - モルホリノエチル)カル バモイル]ビリミジン:(S)-2-(2-ヒドロキシメチ ルー1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキ シベンジルアミノ)-5-[N-(5-ピリミジニルメチ ル)カルパモイル]ピリミジン;(S)-2-[N-(2-ビ リミジニルメチル)カルバモイル]-3-(3-クロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[2-ヒドロキシメ チル-1-ピロリジニル]ピラジン: (S)-2-[N-(2-モルホリノエチル)カルパモイル]-3-(3-クロ ロー4-メトキシベンジルアミノ)-5-(2-ヒドロキ 50 シメチル-1-ピロリジニル)ピラジン、(S)-2-(2

-ヒドロキシメチルー1-ピロリジニル)-4-(3-ク ロロ-4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(1, 3.5-トリメチルー4-ピラゾリル)カルバモイル]ピ リミジン、又はその薬理学的に許容し得る塩を有効成分 としてなる医薬組成物。

【請求項19】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ)-5-[N-(2-ピリミジニルメチル)カ ルバモイル]ピリミジン、又はその薬理学的に許容し得 る塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項20】 2-(5,6,7,8-テトラヒドロー 1,7ーナフチリジンー7ーイル)-4-(3ークロロー 4-メトキシベンジルアミノ)-5-[N-(2-モルホ リノエチル)カルバモイル]ビリミジン、又はその薬理学 的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。 【請求項21】 (S)-2-(2-ヒドロキシメチル-1-ピロリジニル)-4-(3-クロロ-4-メトキシベ ンジルアミノ)-5-[N-(1.3.5-トリメチル-4 -ピラゾリル)カルバモイル]ピリミジン、又はその薬理 学的に許容し得る塩を有効成分としてなる医薬組成物。 【請求項22】 陰茎勃起不全の予防・治療に用いられ る請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組成物。 【請求項23】 肺高血圧症の予防・治療に用いられる

請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組成物。 【請求項24】 糖尿病性胃不全麻痺の予防・治療に用 いられる請求項1~21のいずれか1項に記載の医薬組 成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は医薬組成物に関す る。

[0002]

【従来の技術】一般に、細胞内セカンドメッセンジャー であるcGMPは、生体内の組織に広く分布するホスホ ジェステラーゼ(PDE)のうちcGMPに対して親和 性のあるPDEにより分解され不活性化されるが、該P DE活性を阻害すると、細胞内の c GMPの違度が上昇 し、その結果、種々の薬理作用、例えば、血管平滑筋弛 級作用、気管支平滑筋弛緩作用、血小板凝集抑制作用等 が発現することが知られている。また、このようなcG 40 MPに対して親和性のあるPDEのうち、cGMP特異 的PDE (PDE V) に対して阻害作用(即ち、PDE V阻害作用)を有する化合物は、cGMP系シグナル伝 達の機能障害に起因する各種疾患、例えば、高血圧症、 狭心症、心筋梗塞、慢性及び急性心不全、肺高血圧症 (WO96/05176等)、前立腺肥大(オーストラリ ア特許公開9955977)等の治療に有用であること が知られており、更に女性性機能不全〔Vemulapalli ら、ライフ・サイエンシーズ、第67巻、第23-29

痺 (Watkins ら、ジャーナル・オブ・クリニカル・イン ベスティゲーション、第106巻、第373-384頁 (2000年) (J. Clin. Invest.)], アカラシア (Bor tolotti ら、ガストロエンテロロジー、第118巻、第 253-257頁(2000年) (Gastroenterolog y))、下痢 (Mule ら、ブリティッシュ・ジャーナル・ オブ・ファーマコロジー、第127巻、第514-52 0頁(1999年) (Br. J. Pharmacol.))、便秘〔Bakr e ら、ジャーナル・オブ・セルラー・パイオケミストリ 10 一、第77卷、第159-167頁(2000年)(J. Ce 11. Biochem.)]、喘息〔Turner ら、プリティッシュ・ ジャーナル・オブ・ファーマコロジー、第111巻、第 1198-1204頁(1994年) (Br. J. Pharmaco 1.)) の治療に用いうる可能性も報告されている。 【0003】更に、PDE V阻害作用を有する1-[4-エトキシー3-(6,7-ジヒドロー1-メチルー 7-オキソー3-プロピルー1H-ピラゾロ〔4,3~ d) ピリミジン-5-イル)フェニルスルホニル)-4 -メチルピペラジン〔一般名:シルデナフィル(Sildena 20 代1)〕が陰茎勃起不全等の疾患の治療に有用であること も報告されている〔8001e11 ら、ザ・ジャーナル・オブ ・ウロロジー サブリメント、第155巻、第5号、第 495A頁739 (1996年) (The Journal of Urol ogy, Supplement)、Terrett ら、パイオオルガニック・ アンド・メディシナル・ケミストリー・レターズ、第6 巻、第15号、第1819頁 (1996年) (Bioorgani c & Medicinal Chemistry Letters) 及びBallard ち、 ブリティシュ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー プロシーディング・サブリメント、第118巻、153 30 P (1996年) (British Journal of Pharmacology, Proceeding Supplement)).

【0004】しかしながら、シルデナフィルには、頭 痛、顔面紅潮、消化管障害、鼻炎、色覚異常及び勃起持 統定等の副作用があることも報告されている(Irwin ら、ザ・ニュー・イングラド・ジャーナル・オブ・メデ ィシン、第338巻、第20号、第1397-1404 頁 (1998年) (The New England Journal of Medici ne)、Morales ち、インターナショナル・ジャーナル・ オブ・インポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第 69-73頁 (1998年) (International Journal o f Impotence Research) 及び Goldenberg、クリニカル ・セラピューティクス、第20巻、第6号、第1033 -1048頁 (1998年) (Clinical Therapeutic

【0005】また、イヌの実験において、シルデナフィ ルは網膜組織の光応答の影響に関してPDE VI阻害 作用と相関していることが報告されており(Morales ち、インターナショナル・ジャーナル・オブ・インポテ ンス・リサーチ、第10巻、第2号、第69-73頁 頁(2000年) (Life Sciences))、糖尿病性胃不全麻 50 (1998年) (International Journal of Impotence R

esearch)〕、一方、網膜のPDE VIが視覚機能にお いて重要な役割を奏していることも報告されている〔160 rales ら、インターナショナル・ジャーナル・オブ・イ ンポテンス・リサーチ、第10巻、第2号、第89-7 3頁 (1998年)(International Journal of Impoten ce Research) 及び Estrade ら、ヨーロピアン・ジャー ナル・オブ・ファーマコロジー、第352巻、第157 -163頁(1998年) (European Journal of Pharma cology)).

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、優れたPD E V阻害作用を有し、かつ副作用の少ない陰茎勃起不 全等の予防・治療薬として有用な新規芳香族含窒素六員 環化合物を有効成分としてなる医薬組成物に関するもの である。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式(1) 【化29】

(式中、環Aは置換されていてもよい含窒素複素環式 基、R1は置換されていてもよい低級アルキル基、式: -NH-Q-R'

(式中、R'は置換されていてもよい含窒素複素環式基、 Qは低級アルキレン基又は単結合を表す)で示される基 又は式:

-NH-R1

(式中、R*は置換されていてもよいシクロアルキル基を 表す)で示される基、R³は置換されていてもよいアリー ル基、Y及び2は一方が式:=CH-であり、他方が 式:=N-を表す)で示される芳香族含窒素六員環化合 物又はその薬理的に許容し得る塩を有効成分としてなる 医薬組成物を提供するものである。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明の有効成分である化合物 (I)において、環Aで示される「置換されていてもよい 10員単環式もしくは二環式合窒素複素環式基。より具 体的には、5~6員の単環式含窒素複素環式基及び8~ 10員の二環式含窒素複素環式基があげられ、さらに具 体的には、ピロリジニル基、ピペラジニル基、ピペリジ ル基、モルホリノ基等の5~6員の非芳香族単環式含窒 素複素環式基、イミダゾリル基、ピロリル基等の5~6 員の芳香族単環式含窒素複素環式基、6.7-ジヒドロ -5H-ピロロ[3,4-b]ピリジン-6-イル基、5. 6,7,8-テトラヒドロイミダゾ[1,2-a]ピラジン -7 - イル基、5 , 8 , 7 , 8 - テトラヒドロ -1 , 7 - ナ 50 る。 18

フチリジン-7-イル基、1,2,3,4-テトラヒドロ -2-イソキノリニル基、1H-2,3,4,5,6,7-ヘキサヒドロピラゾロ[4,3-c]ピリジン-5-イル 基、4,5,6,7-テトラヒドロチアゾロ[5,4-c]ピ リジン-6-イル基、5,6,7,8-テトラヒドロビリ ド[4,3-d]ピリミジン-6-イル基、4,5,6,7-テトラヒドロー3H-イミダゾ[4,5-c]ピリジンー 3~イル基等の二環式含窒素複素環式基が挙げられる。 【0009】R¹で示される「置換されていてもよい含 10 窒素複素環式基」における含窒素複素環式基としては、 5~6員の単環式含窒素複素環式基又は8~10員の二 環式含窒素複素環式基があげられ、具体的には、モルホ リニル基、ピペラジニル基、ピペリジル基、チアジアゾ リル基、ジヒドロピリミジニル基、ジヒドロピラゾリル 基等の5~6員の非芳香族単環式含窒素複素環式基や、 ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピリジル基、ピラゾ リル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル 基、ビラジニル基等の5~6員の芳香族単環式含窒素複 素質式基、ベンゾチアゾリル基、キノリル基、ジヒドロ 20 ベンゾオキサゾリル基等の8~10員の二環式含窒素複 素環式基があげられる。

【0010】環A及びR'で示される「置換されていて もよい含窒素複素環式基」の置換基としては、(1)低級 アルキル基、(2)水酸基置換低級アルキル基、(3)ホル ミル基、(4)オキソ基、(5)アミノ基、(6)ジ低級アル キルアミノ基、(7)水酸基、(8)低級アルコキシ基、 (9)低級アルコキシカルボニル基、(10)低級アルコキ シ置換低級アルカノイル基、(11)低級アルカノイル 基、(12)シアノ基置換低級アルキル基、及び(13) 30 (i)ハロゲン原子と低极アルコキシ基とで置換されたべ ンジルアミノ基及び(i i)水酸基置換シクロアルキルカ ルバモイル基で置換されたビリミジニル基、等があげら れる。

【0011】R'で示される「置換されていてもよいア リール基」のアリール基としては、5~10員単環もし くは二環式芳香族炭化水素基があげられ、具体的には、 フェニル基、ナフチル基等があげられる。

【0012】R'で示される「置換されていてもよいア リール基」の置換基としては、例えば、低級アルコキシ 含窒素複素環式基」の含窒素複素環式基としては、5~ 40 基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、水酸基、低級 アルキル基等があげられる。

> 【0013】R¹で示される「置換されていてもよい低 級アルキル基」及びR*で示される「置換されていても よいシクロアルキル基」の置換基としては、低級アルコ キシ基、水酸基、モルホリニル基、低級アルキルスルホ ニル基、ジ低級アルキルホスフィノ基、ジ低級アルキル アミノ基、ピリミジニル基置換低級アルキルアミノ基、 ピリジル基、ピリジルアミノ基、低級アルキル基置換ピ ベラジニル基及びビリミジニルオキシ基等があげられ